11 Nº-de-publication-:-

2 282 860

# INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

(A n'utiliser que pour les commandes de reproduction).

**PARIS** 

A2

# DEMANDE DE CERTIFICAT D'ADDITION

<sup>29</sup> N° 75 26731

Se référant : au brevet d'invention n. 72.19934 du 2 juin 1972.

·	
<b>54</b>	Nouvelles compositions tinctoriales pour fibres kératiniques en particulier des cheveux humains et nouvelles diaza-mérocyanines entrant dans des compositions.
<b>(51)</b>	Classification internationale (Int. Cl.²). A 61 K 7/13.
29 33 32 31	Date de dépôt
41)	Date de la mise à la disposition du public de la demande
79	Déposant : Société anonyme dite : L'OREAL, résidant en France.
72	Invention de : Gérard Lang et Andrée Ormancey, épouse Bugaut.
73	Titulaire : Idem (71)
<b>7</b>	Mandataire : Alain Casalonga, 8, avenue Percier, 75008 Paris.
	Cartificat(s) d'addition antériaur(s) :

La demanderesse a décrit et revendiqué dans sa demande de brevet principal, N° 72 19 934, des compositions tinctoriales pour cheveux essentiellement caractérisées par le fait qu'elles renferment en solution, une diazamérocyanine ou un sel de diazamérocyanine de formule

$$A = N - N = B$$

dans laquelle A est un hétérocycle azoté à 5 ou 6 chaînons de formule

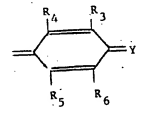
$$R - N$$
 Ou  $R_8$  Ou  $R_7$   $N$ 

où R désigne un radical alcoyle inférieur renfermant de l à 4 atomes de carbone ou un reste phényle éventuellement substitué, X désigne un atome d'oxygène ou de soufre, un reste NR', où R' représente un radical alcoyle inférieur, un reste -CH éventuellement substitué par un ou deux radicaux alcoyles inférieurs, un reste éthylénique ou un reste - C = N -

où R" désigne un atome d'hydrogène ou un reste alcoyle inférieur ; Z représente un reste éthylénique ou un radical -NR" ou R" 'désigne un reste alcoyle inférieur ;

R<sub>7</sub> représente un atome d'hydrogène, un reste alcoyle inférieur, ou un reste phényle,  $R_8$  un atome d'hydrogène ou un reste alcoyle inférieur, ou bien  $R_7$  et R<sub>8</sub> ensemble avec les atomes de carbone auxquels ils sont liés, constituent un cycle benzénique condensé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène ou restes alcoyle, alcoxy ou nitro ;

B représente entre autres un hétérocycle azoté à 5 ou 6 chaînons, susceptible de renfermer d'autres hétéroatomes, et non identiques à l'hétérocycle figuré par A ou un cycle de formule



35

30

10

15

dans laquelle Y représente un atome d'oxygène ou un reste = N

où  $R_1$  et  $R_2$  représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alcoyle

inférieur ou un reste phényle et  $Z^-$  un anion dérivé d'un acide organique ou minéral, tel qu'un ion halogénure, comme un ion iodure, chlorure, bromure, un ion fluorohorate, perchlorate, sulfate, bisulfate ou acétate,  $R_4$  et  $R_6$  représentent chacun un atome d'hydrogène, un reste alcoyle ou alcoxy inférieur renfermant de l à 4 atomes de carbone,  $R_3$  représente un atome d'hydrogène, un reste alcoyle ou alcoxy inférieur ou un reste phénylcarbamyle, tandis que  $R_5$  représente un atome d'hydrogène ou un reste amino éventuellement alcoylé ou acylé,  $R_5$  et  $R_6$  pouvant par ailleurs former ensemble avec les atomes de carbone auxquels ils sont rattachés, un cycle benzénique condensé, ou la forme mésomère de celle-ci.

La demanderesse a découvert maintenant que l'introduction dans les compositions tinctoriales de colorants de formule

$$A' - N = A - B' \tag{I}$$

dans laquelle A' est un hétérocycle azoté à six chaînons de formule

15
$$R' = X$$

où R désigne un radical alcoyle inférieur renfermant de 1 à 4 atomes de 20 carbone, X désigne un reste éthylénique et B' représente un cycle de formule

caractérisé par le fait que le reste éthylénique correspond à la formule

30 de telle sorte que les colorants objet de la présente demande répondent à la formule générale

35

25

10

פאוכרתרות בם מממספתאמ

dans laquelle : R représente un groupement alcoyle inférieur de l à 4 atomes de carbone,

R'<sub>10</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement alcoyle inférieur de 1 à 4 atomes de carbone, de préférence méthyle ;

R'<sub>9</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur de l à 4 atomes de carbone de préférence méthyle, ou un groupement -CN;
R'<sub>8</sub> représente un atome d'hydrogène ou d'halogène tel que de préférence un atome de chlore, un groupement alcoyle inférieur de l à 4 atomes de carbone de préférence un groupement méthyle;

10 R'<sub>7</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur de préférence méthyle ou un groupement cyano;
R'<sub>1</sub> signifie un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur ou hydroxyalcoyle inférieur, comportant de 1 à 4 atomes de carbone et de préférence β-hydroxyéthyle;

R'<sub>2</sub> signifie un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur, hydroxy-alcoyle inférieur, comportant l à 4 atomes de carbone et de préférence β-hydroxyéthyle, phényle;

R'3 et/ou R'6 représente un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur de l à 4 atomes de carbone et de préférence méthyle, ou un groupement alcoxy inférieur de l à 4 atomes de carbone et de préférence méthoxy,

R'4 et/ou R'5 représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène tel que de préférence du chlore, un groupement alcoyle inférieur ayant l à 4 atomes de carbone et de préférence méthyle, un groupement nitro, amino ou acétylamino,
R'5 et R'6 peuvent également former un cycle insaturé à 6 chaînons portant un

substituant chélaté et de préférence hydroxyle avec un des atomes d'azote de la liaison azorque (auquel cas R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> représentent uniquement un atome d'hydrogène),

25

Z pouvant être un anion dérivé d'un acide minéral on organique tel que halogènure (iodure, chlorure, bromure), fluoroborate, perchlorate, sulfate,

O acétate et en particulier méthosulfate ou la forme mésomère de ceux-ci permettait d'obtenir des composition présentant des propriétés tinctoriales améliorées.du fait de la plus grande solubilité de ces composés.

Les composés ainsi définis sont des colorants azolques quaternaires pouvant être représentés par les deux formes mésomères

Les colorants de formule générale II conduisent à des compositions tinctoriales présentant une affinité accrue pour les fibres kératiniques et, en particulier pour les cheveux humains.

D'autre part, les teintures réalisées à l'aide de ce type de colorants présentent une solidité à la lumière améliorée.

Par rapport aux colorants connus et entre autres ceux décrits dans la demande principale, ceux de la présente demande offrent l'avantage d'une plus grande solubilité dans les solvants habituellement utilisés en cosmétique tels que l'eau, les alcools et leurs mélanges.

Les composés entrant dans la définition de la formule générale(II) utilisables dans les compositions suivant l'invention, sont des composés nouveaux ou connus préparés par la demanderesse suivant un procédé connu mettant en oeuvre des composés de formule

20

. 25

30

35

10 .

15

décrits dans le brevet français 73 22 158.

Parmi les composés connus, on peut citer les sels de dialcoylamino-4' benzène azo-l':2 alcoyle-1 pyridinium dont le cycle pyridinium n'est pas substitué en position 3 et 4, mais peut éventuellement porter en position 5 et 6 un groupement méthyle et en particulier les sels de méthosulfate de ces composés.

D'autres composés particulièrement intéressants et connus sont des sels de dialcoylamino-4' benzène azo-1':2 alcoyl-1 pyrididium dont le cycle pyridinium est substitué en 3 et/ou 4 ainsi qu'éventuellement en 5 et/ou 6 par un groupement méthyle, ou un atome de chlore en position 5. On peut également citer parmi ces composés, les composés substitués en 5 par un atome de chlore et dont la position 3 et 4 sur le cycle pyridinium n'est pas substituée.

Le cycle benzénique des composés cités ci-dessus peut bien entendu être substitué en 2' par un atome de chlore, un groupement méthyle, nitro, amino ou acétylamino, en 5' par un groupement méthyle ou méthoxy.

Le groupement amino en 4' peut êtr substitué par des grupements alcoyle tels que méthyle ou éthyle ou par un groupement hydroxyalcoyle tel que β-hydr xyéthyle.

Les composés n uveaux de formule générale (II) utilisés dans les compositions suivant l'invention répondent à la formule générale

dans laquelle  $R_{10}^{\prime}$ ,  $R_{8}^{\prime}$ ,  $R_{3}^{\prime}$ ,  $R_{4}^{\prime}$ ,  $R_{5}^{\prime}$ ,  $R_{6}^{\prime}$ ,  $R_{1}^{\prime}$ ,  $R_{2}^{\prime}$ , R et Z ont les significations indiquées plus haut dans la définition de la formule générale (II) et où  $R_{9}^{\prime}$  ou  $R_{7}^{\prime}$  représentent un groupement cyano, quelques soient les significations des substituants mentionnés ci-dessus.

D'autres composés nouveaux utilisés dans les compositions de l'invention sont des composés répondant à la formule générale (II) dans laquelle R'<sub>9</sub> et R'<sub>7</sub> sont différents du groupement cyano, lorsque R'<sub>5</sub> et R'<sub>6</sub> forment un cycle insaturé à 6 chaînons portant un substituant hydroxy chélaté avec un atome d'azote de la liaison azoique auquel cas, R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub> et R'<sub>4</sub> signifient hydrogène, R'<sub>10</sub>, R'<sub>8</sub>, R et Z ayant les mêmes significations qu'indiquées précédemment.

Les composés répondant à la formule générale (II) sont préparés par un procédé consistant à partir de composés de formule

20

25

30

5

10

tels que décrits dans le brevet français 73 22 158. Ces composés sont soumis à l'action d'alcali de façon à obtenir un composé de formule IV selon un mécanisme bien connu

$$R' = N$$

les composés IV étant enfin trailés par un agent alcoylant RZ où R et Z ont la

où R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub>, R'<sub>5</sub>, R'<sub>6</sub>, R'<sub>7</sub>, R'<sub>8</sub>, R'<sub>9</sub>, R'<sub>10</sub>, Z et R ont les significations mentionnées ci-dessus.

La présente invention a également pour objet des compositions tinctoriales pour fibres kératiniques et, en particulier, pour cheveux humains, qui se présentent sous la forme de solutions.

Les compositions selon l'invention sont des solutions aqueuses ou hydroalcooliques que l'on prépare facilement par dissolution dans l'eau ou dans un mélange eau-alcool d'un ou plusieurs composés de formule (II).

La concentration des colorants de formule II dans les compositions tinctoriales selon l'invention peut varier dans de larges limites, en raison de la grande affinité de ces composés pour les fibres kératiniques. Cette concentration est généralement comprise entre 0,0005 et 5 % en poids et de préférence entre 0,01 et 1,5 %.

Le pH desdites compositions est généralement compris entre 3 et i 12. On l'ajuste à la valeur souhaitée par addition d'un acide tel que l'acide orthophosphorique, l'acide citrique ou l'acide acétique ou d'une base telle que la triéthanolamine, la monoéthanolamine ou l'ammoniaque.

Les compositions selon l'invention peuvent ne renfermer que des colorants de formule II, auquel cas elles permettent d'obtenir sur les cheveux des nuances riches en reflets qui vont de l'orangé au bleu.

Ces compositions peuvent toutefois renfermer d'autres colorants directs, tels que par exemple des colorants azolques ou anthraquinoniques, des colorants nitrés de la série benzénique, des indoanilines, des indophénols ou des indamines.

Elles peuvent également renfermer différents adjuvants habituellement utilisés en cosmétique, par exemple des tensioactifs anioniques, cationiques non ioniques, amphotères ou zwiterioniques, des oxydants, des synergistes ou des stabilisateurs de mousse, des séquestrants, des surgraissants, des épaississants, des conservateurs, des agents gonflants, des agents de pénétration, des émollients ou des parfums. Elles peuvent d'autre part être conditionnées en flacons aérosols.

La teinture des cheveux humains à l'aide des compositions tinctoriales selon l'invention s'effectue de la madère habituelle par application de la c mpositi n sur les cheveux, avec lesquels on la laisse en c ntact pen-

40 .

5

10

15

20

25

. 30

dant un temps variant de 3 à 30 minutes, cette application étant suivie de rinçage et éventuellement du lavage et du séchage des cheveux.

La présente invention a également pour objet des lotions de mise en plis capillaires caractérisées par le fait qu'elles renferment en solution hydroalcoolique au moins une résine cosmétique et au moins un composé de formule (II) telle que définie ci-dessus.

Les lotions de mise en plis selon l'invention renferment généralement de 20 à 70% en poids d'un alcool de bas poids moléculaire et de 1 à 3% en poids de résine cosmétique.

10

15

20

25

30

35

40

Parmi les résines cosmétiques entrant dans la composition de ces lotions de mise en plis, on peut citer les polymères filmogènes tels que la polyvinylpyrrolidone, les copolymères polyvinylpyrrolidone/acétate de vinyle, les copolymères d'acétate de vinyle et d'un acide carboxylique insaturé tel que l'acide crotonique, les copolymères résultant de la copolymérisation d'acétate de vinyle, d'acide crotonique et d'un ester acrylique ou méthacrylique, les copolymères résultant de la copolymérisation d'acétate de vinyle et d'un éther alcoyle vinylique, les copolymères résultant de la copolymérisation d'acétate de vinyle, d'acide crotonique et d'un ester vinylique d'un acide à longue chaîne hydrocarbonée ou encore d'un ester allylique ou méthallylique d'un acide à longue chaîne hydrocarbonée ; les copolymères résultant de la copolymérisation d'un ester dérivant d'un alcool insaturé et d'un acide à courte chaîne hydrocarbonée, d'un acide insaturé à courte chaîne et d'au moins un ester dérivant d'un alcool saturé à courte chaîne et d'un acide insaturé, les copolymères résultant de la copolymérisation d'au moins un ester insaturé et au moins un acide insaturé.

Parmi les résines préférées, on peut citer la polyvinylpyrrolidone ayant un poids moléculaire de 10.000 à 70.000, les copolymères acide crotonique 107, acétate de vinyle 90% d'un poids moléculaire de 10.000 à 70.000, les copolymères polyvinylpyrrolidone (PVP)-acétate de vinyle (AV) ayant un poids moléculaire de 30.000 à 200.000, le rapport PVP:AV étant compris entre 30:70 et 70:30, les copolymères anhydride maléique-éther méthylvinylique dans un rapport molaire de préférence de 1:1 ayant une viscosité spécifique comprise entre 0,1 et 3,5 lorsqu'elle est mesurée à 25°C et à une concentration de 1 g dans 100 cm³ de méthyléthylcétone; les monoéthylesters, monoisopropylesters ou monobutylesters du copolymère de l'anhydride maléique et du méthylvinyléther; le copolymère de l'anhydride maléique et de butylvinyléther, le rapport molaire de l'anhydride maléique au butylvinyléther étant 1:1, les terpolymères méthacrylate de méthyle (15-25%)-méthacrylate de stéaryle (18-28%)-méthacrylate de diméthyle, les terpolymères acétate dé vinyle (75-85%)-stéarate d'allyle (10-20%)-acide allyloxy-

acétique (3-10%). Ces résines sont mises en oeuvre dans la proportion de l à 3% en poids.

5

20

25

Les alcools de bas poids moléculaire convenant à la réalisation des lotions de mise en plis selon l'invention sont de préférence l'éthanol et l'isopropanol.

Le pH des lotions de mise en plis selon l'invention est généralement compris entre 3 et 8.

Les lotions de mise en plis selon l'invention peuvent renfermer uniquement des colorants de formule (II), auquel cas elles constituent ce qu'il est convenu d'appeler des compositions nuançantes. Toutefois, elles peuvent également renfermer d'autres colorants directs tels que ceux mentionnés ci-dessus. Elles peuvent par ailleurs renfermer aussi des adjuvants tels que ceux précédemment cités.

Les lotions de mise en plis selon l'invention s'emploient de la 15 manière habituelle par application sur les cheveux humides préalablement lavés et rincés, suivie d'enroulement et de séchage des cheveux.

Les colorants de formule (II) peuvent également être mis en oeuvre sous forme de laques pour cheveux, caractérisées par le fait qu'elles renferment en solution alcoolique au moins une résine cosmétique et au moins un composé de formule (II).

Les alcools utiliés dans les laques selon l'invention sont des alcools de bas poids moléculaire tels que l'éthanol ou l'isopropanol.

Les résines cosmétiques mises en oeuvre peuvent être celles précédemment mentionnées. Elles sont incorporées à la composition à raison de 1 à 3% en poids.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans présenter pour celle-ci un caractère limitatif.

### EXEMPLE 1

Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 méthyl-l pyridinium.

A) Préparation de la diméthylamino-4' benzène-azo-1' : 2 pyridine N-oxyde de formule

5

10

20

$$N = N$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

On ajoute lentement, en maintenant la température à + 5°C, une solution refroidie à 0°C de 0,1 mole de chlorure de N-oxy pyridyl-2 diazonium préparée selon KATRITZKY, J.C.S. 1957 p.191, à une solution de 12,1 g de N,N-diméthylaniline dans 12 cm<sup>3</sup> d'acide acétique.

On agite pendant 30 mn puis on ajoute deux fois 40 cm<sup>3</sup> d'acétate de sodium en solution aqueuse à 40%. On filtre le précipité obtenu, on lave à l'eau et on sèche. Après recristallisation dans l'alcool à 50% on obtient un produit ayant un point de fusion de 188°C.

Analyse élémentaire pour C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>N<sub>4</sub>O

Calculé: % C 64,45 H 5,79 N 23,15 Trouvé: % 64,25 6,11 22,95

B) Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 méthoxy-'pyridinium de formule

$$CH_3 SO_4^{CH_3}$$

$$CH_3 SO_4^{CH_3}$$

On met en suspension dans 100 cm<sup>3</sup> de N-méthyl pyrrolidone-2

O,l mole de composé obtenu dans l'étape A. On ajoute goutte à goutte sous agitation vigoureuse 35 cm<sup>3</sup> de sulfate de diméthyl et on agite pendant l'heure.

On filtre puis on lave avec 35 cm<sup>3</sup> d'acétone et on recristallise dans l'alcool.

Le produit obtenu a un point de fusion de 197°C.

Analyse élémentaire :  $C_{15}^{H}_{20}^{N}_{4}^{O}_{5}^{S}$ 

Calculé: % C 48,90 H 5,43 N 15,22 Trouvé: % 49,08 5,62 15,10

C) Préparation de la diméthylamino-4' benzène-azo-l' : 2 pyridine de formule

 $N = N - CH^3$ 

٠5

10

15

25

On dissout dans 600 cm<sup>3</sup> d'alcool à 90% et 42 cm<sup>3</sup> d'ammoniaque concentré 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape B. On chauffe pendant l heure au reflux puis on distille le solvant sous pression réduite. Le résidu est repris par 100 cm<sup>3</sup> d'eau et filtré. Après recristallisation dans le cyclohexane, on obtient un produit ayant un point de fusion de 112°C.

Analyse élémentaire :  $C_{13}^{11}_{14}^{14}_{40}^{0}$ 

Calculé: % C 69,00 H 6,2 N 24,8 Trouvé: % 69,03 5,93 25,06

D) Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-l':2 méthyl-l pyridinium de formule

On dissout dans 100 cm<sup>3</sup> de N-méthyl pyrrolidone-2, 0.1 mole de composé obtenu dans l'étape C. On ajoute goutte à goutte sous agitation vigoureuse 19,5 cm<sup>3</sup> de diméthylsulfate. On agite pendant 1 heure puis on filtre, on lave par 35 cm<sup>3</sup> d'acétone et on recristallise dans l'alcool.

Le produit obtenu a un point de fusion de 210°C.

Analyse élémentaire : C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>S Calculé : % C 51,12 H 5,68 N 15,95

Trouvé : % 51,12 5,77 16,04

### EXEMPLE 2

Préparation du méthosulfate de diéthylamino-4' benzène-azo-1':2 méthyl-1 pyridinium de formule :

10

15

5

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, une solution de N,N-diéthylaniline. Le produit résultant a un point de fusion de 129°C.

14,73

Analyse élémentaire :  $C_{17}^{H_{24}^{N_4}O_4^{S}}$ 

Calculé: % C 53,70 N 6,32

Trouvé : % 53,34 6,49 14,72

#### EXEMPLE 3

Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 diméthyl-1,3 pyridinium de formule :

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}SO_{4}$$

$$CH_{3}SO_{4}$$

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, à la seule différence que l'amine diazotée est l'amino-2 méthyl-3 pyridine N-oxyde. Le point de fusion du produit résultant est de 210°C.

Analyse élémentaire : C16 1122 N404S

30 Calculé: % C 52,44 H 6,01 N 15,30

Trouvé : % 52,47 6,16 15,11

#### EXEMPLE 4

Préparation du méthosulfate de bis (β -hydroxyéthyl) amino-4' benzène-azo-l':2 diméthyl-l,4 pyridinium de formule :

$$CH_{3}SO_{4}^{CH}$$

$$CH_{3}SO_{4}^{CH}$$

$$CH_{2}CH_{2}OH$$

10

15

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple l, à la seule différence que le sel de diazonium utilisé dans l'étape A dérive de l'amino-2 méthyl-4 pyridine N-oxyde et que le dérivé aniline utilisé est la N,N( $\beta$ -hydroxyéthyl)aniline. Après recristallisation dans l'alcool, on obtient un produit ayant un point de fusion de  $165\,^{\circ}$ C.

Analyse élémentaire :  $C_{18}^{H}_{26}^{N}_{4}^{O}_{6}^{S}$ 

Calculé: % C 50,70 H 6,10 N 13,13 Trouvé: % 50,73 6,11 13,27

# EXEMPLE 5

20

Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' méthyl-2' benzène-azo-l':2 chloro-5 méthyl-1 pyridinium de formule :

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

30

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple l, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, le chlorure de Noxypyridyl-2. chloro-4 diazonium, et la méthyl-3 N,N-diméthyl aniline. Le produit fond à 242°C.

# EXEMPLE 6

Préparation du méthosulfate d'amino-4' benzène-azo-l':2 méthyl-1 pyridinium.

A) Préparation du sel de sodium de l'acide oxy-l' pyridine-azo 2':4 anilino méthyl sulfonique de formule :

On ajoute 53 g d'acétate de sodium cristallisé et on refroidit à +5°C. On ajoute lentement une solution froide de 0,1 mole de chlorure de N-oxypyridyl-2 diazonium préparée selon KATRITZKI, J.C.S. 1957 p.191. On ajoute ensuite 130 g d'acétate de sodium cristallisé et on laisse réagir pendant 1 heure. On essore et on sèche sur de l'anhydride phosphorique. Le produit recristal-11sé dans l'eau a un point de fusion de 160°C.

Analyse élémentaire :  $C_{12}H_{11}N_4O_4S$  Na, 3  $H_2O_4$ 

Calculé: % C 37,50 II 4,32 N 14,55
Trouvé: % 37,99 3,46 14,26

B) Préparation de l'amino-4' benzène-azo-1':2 pyridine N-oxyde de formule :

$$N = N$$

$$N = N$$

$$N = N$$

5

10

15

20

30

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape A dans 200 cm<sup>3</sup>

d'ammoniaque à 10% et on chauffe pendant 5 heures à 60°C. On laisse refroidir
puis on filtre, on lave à l'eau et on sèche. Le produit recristallisé dans le
méthanol a un point de fusion de 300°C (déc.)

Analyse élémentaire : C11H10N4O

Calculé: % C 61,70 H 4,67 N 26,17

Trouvé: % 61,79 4,93 25,99

C) Préparation du méthosulfate d'amino-4' benzène-azo-1':2 méthoxy-1 pyridinium, de formule :

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape B dans 100 cm<sup>3</sup> de N-méthylpyrrolidone-2. On ajoute goutte à goutte 12,5 cm<sup>3</sup> de diméthylsulfate et on laisse en contact pendant une nuit. Le colorant est précipité par addition d'acétate d'éthyle. On filtre, on lave à l'alcool puis à l'éther et on sèche.

D) Préparation de l'amino-4' benzène-azo-l':? pyridine de formule :

$$N = N$$

10

15

35

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape C dans 600 cm<sup>3</sup> d'alcool à 90% et 42 cm<sup>3</sup> d'ammoniaque concentré et on chauffe au reflux pendant l heure. Le solvant est distillé sous pression réduite et le produit est recristallisé dans l'acétate d'éthyle.

E) Préparation de méthosulfate d'amino-4' benzène-azo-1':2 méthyl-1 pyridinium de formule :

$$25 \qquad \qquad \bigcirc N = N \qquad \bigcirc NH_2 \qquad CH_3SO_4 \bigcirc$$

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape D dans 100 cm<sup>3</sup> de N-méthylpyrrolidone-2. On ajoute sous agitation 12,5 cm<sup>3</sup> de diméthylsulfate et on laisse réagir pendant 1 h.30. On ajoute 400 cm<sup>3</sup> d'acétate d'éthyle, on décante l'huile obtenue et on cristallise dans l'alcool absolu. Le produit a un point de fusion de 193°C.

Analyse elementaire pour  $^{\rm C}_{13}^{\rm H}_{16}^{\rm N}_{4}^{\rm O}_{4}^{\rm S}$ :

#### EXEMPLE 7

Préparation du méthosulfate d'amino-4' benzène-azo-1':2 diméthyl-1,3 pyridinium de formule :

$$CH_3SO_4^{\bigcirc}$$

$$N = N$$

$$NH_2$$

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 6, l'amine diazotée étant l'amino-2 méthyl-3 pyridine N-oxyde. Après recristallisation dans l'alcool absolu, le produit a un point de fusion de 183°C.

Analyse élémentaire : C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>S

Calculé : % C 49,70 H 5,33 N 16,56

Trouvé : % 49,54 5,35 16,35

EXEMPLE 8

Préparation de méthosulfate d'amino-4' hydroxy-8':naphtalène azo-1':2 méthyl-1 pyridinium.

20 A) Préparation de l'amino-4' hydroxy-8' naphtalène-azo-1':2 pyridine N-oxyde de formule :

$$N = N$$

$$0$$

$$10$$

. 5

15

25

30

35

On ajoute, en maintenant la température à +5°C. une solution refroidie à 0°C de 0,1 molé de chlorure de N-oxypyridyl-2 diazonium préparée selon KATRITZKI, J.C.S. 1957 p.191, à une solution de monochlorhydrate d'acétoxy-5 naphtylamine-1 dans 900 cm³ d'acide acétique à 80%. Le mélange réactionnel est amené à pH 4 par addition d'acétate de sodium. On agite pendant '30 minutes puis on ajoute 1,5 litre d'eau, on filtre et on sèche. Le produit obtenu est dissout dans 450 cm³ de méthoxy-2 éthanol. On ajoute 150 cm³ de lessiv de soude et on agite pendant '30 minut s. On j tte dans 3 litres d'eau, on neutralise à l'acide acétique et on sèche. Le produit a un

point de fusion de 280°C.(dec.)

B) Préparation du méthosulfate d'amino-4' hydroxy-8' naphtalène-azo-l':2

méthoxy-l pyridinium de formule :

$$\bigoplus_{\text{OCH}_3}^{\text{N}} = N$$

$$\text{HO}$$

$$\text{NH}_2$$

$$\text{CH}_3 \text{SO}_4 \bigcirc$$

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape A dans 125 cm de N-méthylpyrrolidone-2 et on ajoute goutte à goutte sous agitation 15 cm de diméthylsulfate. On agite jusqu'à fin de réaction. Le produit est filtré après addition d'acétate d'éthyle au mélange réactionnel.

C) Préparation de l'amino-4' hydroxy-8' naphtalène-azo-l':2 pyridine de formule :

On dissout 0, 1 mole de composé obtenu dans l'étape B dans l'itre d'alcool à 90% et 100 cm<sup>3</sup> d'ammoniaque concentré. On chauffe au reflux pendant 1 heure et on évapore à sec. Le produit est empâté dans l'eau, filtré et séché.

30 D) Préparation du méthosulfate d'amino-4' hydroxy-8' naphtalène-azo-l':2 méthyl-l pyridinium de formule :

35

5

10

15

20

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape C dans 125 cm<sup>3</sup> de N-méthyl pyrrolidone-2. On ajoute goutte à goutte sous agitation 15 cm<sup>3</sup> de diméthylsulfate et on agite jusqu'à réaction complète. Le produit est précipité par addition d'acétate d'éthyle. Le produit a un point de fusion de 250°C. (déc.).

# EXEMPLE 9

Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène azo-1':2 cyano-4 méthyl-1 pyridinium.

A) Préparation de la diméthylamino-4' benzène-azo-l':2 cyano-4 pyridine de formule :

$$_{\text{CH}_3}^{\text{CH}_3}$$

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'exemple 1 étape B dans 40 cm<sup>3</sup> d'eau et on ajoute goutte à goutte sous agitation 10 g de cyanure de sodium dans 50 cm<sup>3</sup> d'eau. On chauffe à 80°C pendant 3 heures, puis on laisse refroidir et on filtre. Le produit recristallisé dans le chloroforme a un point de fusion de 190°C.

Analyse élémentaire :  $C_{14}^{H}_{13}^{N}_{5}$ Calculé : % C 66,95 H 5,18 N 27,87

Trouvé : % 66,81 5,18 27,78

B) Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 cyano-4 méthyl-1 pyridinium de formule :

$$CH_3 = N$$

$$CH_3 = 0$$

$$CH_3 = 0$$

$$CH_3 = 0$$

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape A dans 300 cm<sup>3</sup> de N-méthylpyrrolidone-2 et on ajoute goutte à goutte 15 cm<sup>3</sup> de diméthylsulfate. On chauffe à 50°C jusqu'à réaction complète. Le produit est précipité par addition d'acétate d'éthyle et purifié par chromatographie sur colonne de silicagel. Le produit a un point de fusion de 208°C.

10

15

20

30

## EXEMPLE 10

Préparation du méthosulfate de chloro-2' diméthylamino-4'benzène d 20-1':2 méthyl-1 pyridinium.

A) Préparation de la chloro-2' diméthylamino-4' benzène azo-1':2 pyridine N-oxyde, de formule :

10

25

3O<sub>-</sub>.

35

On dissout 5 g (0,032 mole) de méta-chloro N,N-diméthylaniline dans 6 cm<sup>3</sup> d'acide acétique, et on refroidit la solution à 5°C. On ajoute alors lentement une solution de sel de diazonium obtenue selon l'exemple l'à partir de 0,032 mole d'amino-2 pyridine N-oxyde. Le précipité obtenu est mis en suspension dans de l'eau et on ajoute une solution saturée de bicarbonate de sodium jusqu'à neutralité. On essore, sèche et cristallise le colorant obtenu dans de l'alcool éthylique. Il fond à 202°C.

20 B) Préparation du méthosulfate de chloro-2' diméthylamino-4'benzène a zo-1':2 méthoxy-1 pyridinium :

On dissout 4,45 g du composé obtenu dans l'étape A dans 11,15 cm<sup>3</sup> de N-méthyl pyrrolidone et on ajoute goutte à goutte et en agitant 1,70 cm<sup>3</sup> de sulfate de diméthyle. On maintient l'agitation l'heure, filtre le précipité formé, et lave à l'acétone.

C) Préparation de la chloro-2' diméthylamino-4' benzène azo-l':2 pyridine :

A une solution de 4,75 g du composé obtenu dans l'étape B dans
73 cm³ d'éthanol à 90%, on ajoute 5 cm³ d'ammoniaque concentré. On chauffe
ensuite à reflux jusqu'à ce que la réaction soit terminée. La solution est
alors concentrée à sec sous pression réduite et le produit de réaction est
purifié par chromatographie sur colonne de silicagel en utilisant de l'acétate
d'éthyle comme éluant.

D) Préparation du méthosulfate de chloro-2' diméthylamino-4' benzène azo-1':2 méthyl-i pyridinium :

25

20

5

On dissout 3 g du composé obtenu dans l'étape C dans 7 cm³ de N-méthyl pyrrolidone et en agitant fortement on ajoute lentement 1,2 cm³ de sulfate de diméthyle. On maintient l'agitation l heure après la fin de l'addition et essore le précipité obtenu ; ce dernier est ensuite lavé à l'acétate 30 . d'éthyle et séché. On purifie le colorant par cristallisation dans l'éthanol. Il fond à 225°C.

Analyse  $C_{15}^{H}_{19}^{N}_{4}^{O}_{4}^{O}_{4}^{O}_{5}^{O}_{15}^{O}_{15}^{O}_{14,48}^{O}_{14,72}^{O}_{14,41}^{O}_{14,72}^{O}_{14,41}^{O}_{14,72}^{O}_{14,41}^{O$ 

# EXEMPLE 11

Préparation du méthosulfate d'acétylamino-2' diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 méthyl-1 pyridinium de formule

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple î, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, une solution de méta acétylamino N,N-diméthylaniline. Le produit résultant fond à 222°C après recristallisation dans le méthanol.

Analyse élémentaire :  $C_{17}H_{23}N_5O_5S$ Calculé en % C 49,89 H 5,62 N 17,11 trouvé en % 49,66 5,45 17,31

# EXEMPLE 12

Préparation du méthosulfate de nitro-2' diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 méthyl-1 pyridinium de formule

Ce composé est préparé ælon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, une solution de méta nitro N,N-diméthylaniline. Le produit obtenu fond à 2.54°C, après recristallisation dans le méthanol.

Analyse élémentaire : C<sub>15</sub>H<sub>19</sub>N<sub>5</sub>O<sub>6</sub>S, 1/2 CH<sub>3</sub>OH calculé en % C 45,00 H 5,08 N 16,94 trouvé en % 44,81 5,33 17,08

# EXEMPLE 13

Préparation du méthosulfate d'amino-4' méthoxy-3' benzène-azo l':2 méthyl-1 pyridinium de formule :

10

5

15

20

25

5

15

20

25

30

35

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, une solution d'orthoanisidine. Le point de fusion du produit résultant est de 205°C après recristallisation dans l'alcool.

Analyse élémentaire : C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>S

Calculé en % C 47,5O H 5,08 N 15,82

trouvé en % 47,28 5,28 15,72

# EXEMPLE 14

Préparation du méthosulfate de diamino-2',4' méthyl-5' benzène-azo-1':2 diméthyl-1,5 pyridinium.

A) Prépration de la diamino-2',4' méthy1-5' benzène-azo-1':2 méthy1-5 pyridine N-oxyde de formule

On ajoute lentement, en maintenant la température à +5°C, une solution refroidie à 0°C de 0,1 mole de chlorure de méthy1-5 N-oxypyridy1-2 diazonium préparée selon KATRITZKY, J. Chem. Soc. 1957, page 191, à une solution de 12,2 g de diamino-2,4 toluène dans 20 cm<sup>3</sup> d'acide acétique.

On agite pendant 30 mn puis on ajoute 34 g d'acétate de s dium cristallisé. On filtre le précipité obtenu, on lave à l'eau et on sèche.

B) Préparation de la diacétylamino-2',4' méthyl-5: benzèneazo-1":2 méthyl-5 pyridine N-oxyde de formul

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape A dans 300 cm<sup>3</sup> d'acide acétique, on ajoute 88 g d'anhydride acétique goutte à goutte et on chauffe pendant 2 heures sur bain marie bouillant. On laisse refroidir et on verse le mélange réactionnel sur 500 g de glace. La solution ainsi obtenue est neutralisée au carbonate de sodium. On filtre le précipité obtenu, on lave à l'eau et on sèche.

C) Préparation du méthosulfate de diacétylamino-2',4' méthyl-5' benzène-azo-1':2 méthoxy-1 méthyl-5 pyridinium de formule

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape B dans 160 cm<sup>3</sup> de N-méthyl pyrrolidone-2. On ajoute goutte à goutte, sous agitation vigoureuse 9 cm<sup>3</sup> de sulfate de diméthyle. On laisse en contact pendant une nuit puis on ajoute encore 2 cm<sup>3</sup> de sulfate de diméthyle. On filtre le précipité obtenu, on lave à l'acétone et on sèche.

D) Préparation de la diacétylamino-2',4' méthyl-5' benzèneazo-1':2 méthyl-5 pyridine de formule

On dissout 0,1 mole de composé brenu dans l'étape C dans 2300 cm<sup>3</sup> d'alcool à 90 %. On ajoute 190 cm<sup>3</sup> d'ammoniaque concentré et on laisse agiter pendant 45 mn à température ambiante. On distille le s lvant s us pression réduite. Le résidu est repris par 100 cm<sup>3</sup> d'eau, filtré et séché.

40

5

10

15

20

25

30

35

BRICHACIA .EB AMMORA

E) Préparation de la diamino-2',4' méthyl-5' benzène-azo-1':2 méthyl-5 pyridine de formule

5

10

20

25

30

35

On dissout 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape D dans 100 cm<sup>3</sup> d'acide chlorhydrique 5 N et on chauffe au reflux pendant 3 heures. Le mélange réactionnel est refroidi et neutralisé par addition de bicarbonate de sodium. On extrait au chloroforme puis on distille le solvant sous pression réduite. Le produit est purifié par chromatographie sur silicagel en utilisant le dichloroéthane comme éluant.

F) Préparation du méthosulfate de diamino-2',4' méthyl-5' benzène-azo-1':2 diméthyl-1,5 pyridinium de formule

On dissout dans 7500 cm<sup>3</sup> de dichloroéthane, 0,1 mole de composé obtenu dans l'étape E. On ajoute goutte goutte 10 cm<sup>3</sup> de sifate de diméthyle et on laisse agiter pendant 30 mn. On filtre et on recristallise le produit obtenu dans l'alcool. Il fond à 252°C.

analyse élémentaire : 
$$C_{15}^{H_2} 1^{N_5} 0_4^{S}$$
  
Calculé en % C 49,08 H 5,72 N 19,04  
trouvé en % 48,78 5,88 19,28

# EXEMPLE 15

Préparation du perchlorate de bis ( \beta-hydroxyéthyl) amino-4° benzèn -azo-1':2 cyano-6 diméthyl-1,4 pyridinium de formule

5

15

20

Ce composé est obtenu sélon le mode opératoire décrit dans l'exemple 9 à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, une solution de méthosulfate de bis ( \( \beta \) -hydroxyéthyl) amino-4' benzène-azo-1':2 méthoxy-l méthyl-4 pyridinium. Le produit est purifié par dissolution dans l'eau et addition d'une solution aqueuse de perchlorate de sodium. Il fond à 210°C en se décomposant.

#### EXEMPLE 16

Préparation du méthosulfate de phénylamino-4' benzène azo-1':2 diméthyl-1,6 pyridinium de formule

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> SO<sub>4</sub>

Ce composé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, le chlorure de méthyl-6 N-oxypyridyl-2 diazonium et la diphénylamine. Le produit recristallisé dans le méthanol fond à 220°C-222°C.

Analyse élémentaire : C<sub>17</sub>H<sub>23</sub>N<sub>5</sub>O<sub>5</sub>S

25 calculé en % C 49,89 H 5,62 N 17,11

trouvé en % 49,66 5,45 17,31

EXEMPLE 17

Préparation du méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-1':2 diméthyl-1,5 pyridinium de formule

Ce comp sé est obtenu selon le mode opératoire décrit dans l'exemple l, à la seule différence que l'on utilise dans l'étape A, le chlorur de méthyl-5 N-oxypyridyl-2 diazonium et la même N,N-diméthylaniline.

Le produit recristallisé dans l'éthanol fond à 168°C.

	•				
		Analyse élémentai	re : C <sub>16</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>4</sub> S		
		calculé en %	C 52,48	н 6,01	N 15,30
	•	trouvé en %	52,18	6,07	15,22
5	Ca même composé		des méthodes cla	ssiques, peut ég	alement
,	Atre utilisé das	ns les compositio	ons présentement	décrites.	
	ette utilisa um		ES DE COMPOSITIONS		•
		EXEMPLE I :		•	
			aposition tinctoria	ale suivante :	
10	•		acétylamino-2' dir		
10			2 méthyl-l pyridin		0,02 g
			y-4 benzène azo-1:		
					0,02 g
			ternaire de vinylp		
15	*		yle inférieur amin		
			viron 1 000 000,(v		-
	•		AT 755)		l' g
	•				100 g
		Cette composition	n est appliquée du	rant 5 minutes su	cheveux
20	naturellement gr	is à 95 % de cheve	eux blancs lavés a	u shampooing préal	lablement.
		On obtient une n			,
		EXEMPLE II: On	prépare la composi	tion suivante :	•
	·	- méthosulfate d	e phénylamino-4° b	enzène azo-1':2	
	•	diméthyl-1,6 p	yridinium		0,01 g
25	• •	- méthosulfate	de (l-anthraquinon	ylamino propyl)	
		triméthyl ammo	nium		0,03 g
		- cellulose quat	ernisée vendue sou	s la dénomination	
		JR 400			2 g
		- triéthanolamin	e q.s. pH 8	•	
30					
	•	Cette composition	n, légèrement géli	fiée, est appliqu	ée sur
	des cheveux prés	alablement lavés e	et décolorés avec u	ın temps de pose d	e 10 minu-
•		des reflets rose			
			on pré <u>p</u> are la compo		
35		- méthosulfate d	l'amino-4' hydroxy	-8' naphtalène	
			1-1 pyridinium		0,03
	•		ie bis ( $oldsymbol{eta}$ -hydr xy $\epsilon$		
	• •	benzène-azo 1	:2 diméthyl-1,4 p	yridinium	0,02
		- cop lymère ace	state de vinyle -	acide cr tonique	•

	(90/10)
	- 2 amino 2-méthyl l-propanol q.s.p 100 % de
	neutralisation
	- alcool éthylique q.s.p 100 cc
5	Cette solution alcoolique est conditionnée en aérosol avec
	un mélange de F.11/F.12, F11 étant le trichlorofluorométhane, et F12 étant le
	dichlorodifluorométhane, dans le rapport 60:40 à raison de 30 g de solution
	et 70 g de propulseur.
	Appliquée sur des cheveux teints en châtain, cette laque confère
10	à la chevelure un joli reflet cendré.
	EXEMPLE IV:
	On prépare la solution suivante
	- méthosulfate de diméthylamino-4' benzène-azo-1':2
	méthyl-l pyridinium
15	- copolymère acétate de vinyle -acide crotonique
	(90/10) 2 g
	- 2-amino 2-méthyl 1-propanol q.s 100 % de
	neutralisation
	- alcool éthylique q.s.p 100 cc
20	Cette solution alcoolique est conditionnée en aérosol avec
	un mélange de F.11/F.12 , le F.11 étant le trichlorofluorométhane et F.12
	le dichlorodifluorométhane, dans le rapport 60/40 à raison de 30g de solu-
	tion et 70g de propulseur.
•	Appliquée sur des cheveux teints en châtain clair, cette
25	laque confère à la chevelure un reflet violacé.
	EXEMPLE V : On prépare la solution suivante :
	- colorant de l'exemple 10 0,050g
	- copolymère acétate de vinyle/acide crotonique(90/10). 1,8 g
	- copolymère acétate de vinyle/vinylpyrrolidone(40/60) 0,3 g
30	- alcool éthylique q.s.p50°
	- triéthanolamine q.s. pH 7
	- eauq.s.p
	Appliquée sur des cheveux teints en châtain, cette lotion de
	mise en plis confère à la chevelure des reflets violacés très lumineux.
35	

	EXEMPLE VI: On prépare la composition suivante : - méthosulfate de nitro-2' diméthylamino-4'
	benzène azo-l':2 méthyl-l pyridinium 0,5 g
	- éthanol 40 g
	- copolymère polyvinylpyrrolidone/acétate de vinyle
5	(30/70) 1,5 g
	- chlorure double de zinc et de N-/ (N,N' éthyl, acétyl-
	amino éthyl) amino-4' phényl aza-2 amino-3 benzo-
	quinone diimine
	•
10	- triéthanolamine q.spH 7
	- Eauq.s
·	Cette composition est appliquée en tant que lotion de mise
	en plis sur cheveux naturellement gris à 95 % de cheveux blancs. On obtient
	une teinte violet cardinal.
. 15	EXEMPLE VII On prépare la composition suivante :
	- méthosulfate d'amino-4' méthoxy-3' benzène azo-1' :2
	méthyl-l pyridinium
	- éthanol 50 g
	- mono-butyl ester du copolymère méthyl vinyléther/an-
20	hydride maléique (vendu sous la dénomination GAN-
	TREZ ES 425) 2 g
	- 1,4-(5 morpholino éthyl)diamino anthraquinone 0,2 g
	- triéthanolamine q.spH 8
	- Eauq.sq.s 100 g
25	Cette composition est appliquée sur cheveux décolorés, en
	tant que lotion de mize en plis. On obtient une nuance mauve.
	EXEMPLE VIII: On prépare la composition suivante ;
	- méthosulfate de diamino-2,'4' méthyl-5' benzène azo-1':2
	diméthy1-1,5 pyridinium
30	- éthanol70 g
	- polyvinylpyrrolidone K/30 3 g
	- méthyl/(1-anthraquinonylamino propyl) triméthylammo-
	nium/ sulfate
	- triéthanolamine q.s. pH 6,5
35	- eau q.s 100 g
	Cette composition, appliquée en tant que lotion de mise en
	plis, sur cheveux naturellement blancs à 95 %, leur confère une teinte r se
	saumon.

	EXEMPLE IX: On prépare la comp sition suivante :
. •	- méthosulfate de diméthylamino-4' benzène azo-1':2
	diméthyl-1,5 pyridinium
	- éthano1 60 g
5	- Copolymère polyvinylpyrrolidone acétate de vinyle
	30/70 2,5 g
	- amino-2 hydroxy-4 benzène azo-1:1' hydroxy-4'
-	benzène 0,4 g
	- triéthanolamine q.s. pH 6
10	- Eau q.s
	Cette composition, appliquée sur cheveux gris, en tant que
	lotion de mise en plis, leur confère une nuance cuivre nacré.
	EXEMPLE X :
	On prépare la composition tinctoriale suivante :
15	- colorant de l'exemple 1 0,050 g
	- Copolymère acétate de vinyle ~acide crotonique
	(90/10)
	- Copolymère acétate de vinyle-vinylpyrrolidone
	(40/60) 0,3 g
20	- Alcool éthyliqueq.s.p50°
	-Triéthanolamineq.s.p. pH 9
	- Eau
	Appliquée sur des cheveux naturels châtain, cette lotion de mi-
	se en plis confère à la chevelure un joli reflet violacé très lumineux.
25	EXEMPLE XI:
	On prépare la composition tinctoriale suivante:
	- Colorant de l'exemple 2 0,050 g
	- Copolymère acétate de vinyle-acide crotonique
	(90/10)
30	- Copolymère acétate de vinyle-wnylpyrrolidone
	(40/60)
	- Alcool éthyliqueq.s.p. 50°
	- Triéthanolamineq.s.p. pH 7
	- Eauq.s.p100 cc
35	Appliquée sur des cheveux teints en châtain, cette lotion de
	mise en plis confère à la chevelure une nuance châtain violacé.
	EXEMPLE XII:
	On prépare la c mposition tinct riale suivante :
	- Colorant de l'exemple 6
40	- C polymere acétate de vinyle-acide cr unique

DYICUUCIU- "ED 330386VY

	(90/10)	1,8 g	
,	- Copolymère acétate de vinyle-vinylpyrrolidone		
	(40/60)	0,3 g	
	- Alcool éthyliqueq.s.p. 50°		
_	- acide citriqueq.s.p. pH 5		
5 .	- eauq.s.p10	ю	cc
	Appliquée sur des cheveux naturels châtain foncé,		1 -
	tion de mise en plis confère à la chevelure un reflet acajou part	iculière	ement
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
•	esthétique.	-	
10	EXEMPLE XIII :		
	On prépare la composition tinctoriale suivante :		_
	- Colorant de l'exemple 8	0,050	8
	- Copolymère acétate de vinyle-acide crotonique		_
	(90/10)	1,8	8
15	- Copolymère acétate de vinyle-vinylpyrroli-		
	done (40/60)	0,3	g
	- Alcool éthyliqueq.s.p. 50°		
•	- acide citriqueq.s.p. pH 5		
	- eauq.s.p		cc
20	Appliquée sur des cheveux teints en blond foncé		
	lotion de mise en plis confère à la chevelure un reflet cendré pa	rticuliè	re-
	ment estétique.		
	EXEMPLE XIV :		
	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
25	- Colorant de l'exemple 3	0,050	g
	- Copolymère acétate de vinyle-acide crotoni-		
	que (90/10)	1,8	g
	- Copolymère acétate de vmyle-vinylpyrrolido-		
	- Copolymere acetate de Wayle-Vinyipyliotilo	r;	
	ne (40/60)	0,3	g
. 36	ne (40/60)	•	g
30	ne (40/60)q.s.p50°	•	g
30	ne (40/60)q.s.p50°  - Triéthanolamineq.s.p pH 7	•	8
36	ne (40/60)q.s.p50°  - Alcool éthyliqueq.s.ppH 7  - Eauq.s.pq.s.p	0,3	-
30	ne (40/60)q.s.p50°  - Alcool éthyliqueq.s.ppH 7  - Eauq.s.pq.s.pq.s.p	0,3 100 e lotion	n de
	ne (40/60)	0,3 100 e lotion	n de
36	ne (40/60)	0,3 100 e lotion	n de
	ne (40/60)	0,3 100 e lotion ulièreme	n de
	ne (40/60)	0,3 100 e lotion	n de
	ne (40/60)	0,3 100 e lotion ulièreme	n de
	ne (40/60)	0,3 100 e lotion	n de

	- Cop lymère acétate de vinyle-vinylpyrrdi-
	done (40/60) 0,3 g
	- Alcool éthyliqueq.s.p50°
	- acide citriqueq.s.ppH 5
5	- eauq.s.p 100 cc
•	Appliquée sur des cheveux naturels châtains, cette lotion
	de mise en plis confère à la chevelure de splendides reflets rouges orangés.
	EXEMPLE XVI :
	On prépare la composition tinctoriale auivante :
10	- Colorant de l'exemple 4 0,050 g
	- Copolymère acétate de vinyle-acide crotonique
	(90/10)
	- copolymère acétate de vinyle-vinylpyrrolidone
	(40/60)
15	- alcool éthyliqueq.s.p50°
	- Triéthanolamineq.s.p.i.pH 7
	- Eauq.s.p 100 cc
	Appliquée sur des cheveux naturels châtains, cette lotion
	de mise en plis confère à la chevelure de très beaux reflets vidines.
20	EXEMPLE XVII:
- ,	On prépare la composition tinctoriale suivante :
	- Colorant de l'exemple 9 0,050 g
	- copolymère acétate de vinyle-acide crotoni-
	que (90/10)
25	- copolymère acétate de vinyle-vinylpyrroli-
	done (40/60)
	- Alcool éthyliqueq.s.p;50°
	- Triéthanolamineq.s.ppH 9
	eauq.s.p
30	Appliquée sur des cheveux teints en châtain foncé, cette
•	lotion de mise en plis confère à la chevelre un splendide reflet cendré irisé.
	EXEMPLE XIX :
	On prépare la composition tinctoriale suivante :
	- Colorant de l'exemple 5
35	- copolymère acétate de vinyle-acide crotonique
,,	(90/10)
	- copolymère acétate de vinyle-vinylpyrrolidone
	(40/60)
	(40) 00/1111111111111111111111111111111111

BAICHOCID- -ER 100100141

		- alcool éthyliqueq.s.p 50°		
		- acide citriqueq.s.p pH 5		
	••		100	CCA
		Appliquée sur des cheveux naturels châtain foncé, ce	tte	
_		lis confère à la chevelur e des reflets cendrés mauv		
5	particulièrement lu	•		
	particulterement it	EXEMPLE XX:		
		On prépare la composition tinctoriale suivante :		
	•	- colorant de l'exemple 8	0,031	.2g
10	•	- colorant de l'exemple 4	0,018	17g .
10	•.	- copolymère acétate de vinyle-acide crotonique		
		(90/10)	1,8	g
	•	- copolymère acétate de vinyle-vinylpyrrolidène		
	•	(40/60)	0,3	g
15	•	- Alcool éthyliqueq.s.p50°		
13		- Triéthanolamineq.s.ppH 7		•
		- eauq.s.p	100	CC
		Appliquée sur des cheveux teints en châtain, cette		
	de mise en plis co	nfère à la chevelure une jolie nuance châtain cendré.	•	
20	•	EXEMPLE XXI :		
••		On prépare la composition tinctoriale suivante :		
		- colorant de l'exemple 7	0,02	0 g
		- colorant de l'exemple 9	0,02	5 g
	•	-copolymère acétate de vinyle-acide crotonique		
25		(90/10)	1,8	8
		- alcool éthyliqueq.s.p55°		
	,	- eau oxygénée à 200 volumes	5	¢.
		- acide orthophosphoriqueq.s.p. pH 3		
		- eauq,s.p	100	CC
30		Appliquée sur des cheveux naturels blond foncé, cet		
50	tion de mise en pl	is éclaircit légèrement les cheveux, tout en leur ap	portant	
	un reflet violine	·		
		EXEMPLE XXII :		
	•	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
35		- Compant de l'exemple 4	0,30	Юв
		- hydroxyéthylpropylcellulose vendu sous la déno-		-
		mination Methocel 65 Hg par Dow Chemical	0,7	8
	N.	- monoéthan lamineq.s.ppH 11;4		
	•	- eauq.s.p	100	ġ
1. 4		Cette solution, appliquée sur des cheveux naturels		
40				

	châtain foncé, rincé après 15 minut s, confère à la chevelure des refle	ets	· 
	violine très lumineux.		٠
	EXEMPLE XXIII :		
	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
5	- Colorant de l'exemple 5	0,40	)Og
	- hydroxyétylpropylcellulose vendu sous la déno-		٠
	mination Methocel 65 Hg 4000 par Dow Chemical	. 0,7	g
	- monoéthanolamineq.s.p pH 11,6		
	eauq.8.p	100	g
10	Cette solution, appliquée sur des cheveux naturels b	run,	
	rincée après 15 minutes, confère à la chevelure des reflets violacés.		
•	EXEMPLE XXIV :		
	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
	- Colorant de l'exemple 7	1,0	g
15	- butylcellosolve	8	g
	- propylèneglycol	8	g
	- Polyéthoxyéther d'alkylphénol vendu sous la déno-		
	mination "Remcopal 334" par la société Gerland	22	g ·
	- Polyéthoxyéther d'alkylphénol vendu sous la		
20	dénomination "Remcopal 349" par la société Ger-		
	land	22	gŧ
	- ammoniaque à 22° Baumé	10	œ
	- eauq.s.pq.s.p	100	g
	On ajoute à 20 g de la solution ainsi préparée, 20 g	٠	
25	d'eau oxygénée à 20 volumes.		
•	On obtient ainsi un gel que l'on applique sur des ch	eveux	
	châtain. Après 30 minutes, on lave les cheveux. Après séchage, la cheve	lure es	st
	éclaircie et présente une nuance châtain acajou.		
	EXEMPLE XXV		
30	On prépare la composition tinctoriale suivante :		
	- colorant de l'exemple 9	മുന്നു ട	5 g
	- colorant nitroparaphénylènediamine	0,01	12g
	- copolymère acétate de vinyle-acide crotonique		
	(90/10)	1,8	8
35	- copolymère acétate de vinyle-vinylpyrrolidone		
	(40/60)	0,3	ġ
	- alcool éthyliqueq.s.p50°		•
•			

Appliquée sur des cheveux naturels châtain clair, cette

lotion de mise en plis confère à la chevelure des reflets violacés très lumineux.

#### REVENDICATIONS

1. Composition tinctoriale pour cheveux humains selon la revendication l du brevet principal N° 72 19 934, renfermant en solution aqueuse ou hydroalcoolique, de pH compris entre 3 et 12, une quantité de 0,0005 à 5 % en poids d'au moins un colorant azoïque quaternaire de formule

$$A' - N = N - B' \qquad (I)$$

5

10

20

25

30

35

caractérisée par le fait que le composé de formule (I) correspond à la formule générale :

dans laquelle R représente un groupement alcoyle inférieur de l à 4 atomes de carbone;

 $^{R'}_{10}$  représente un atome d'hydrogène ou un groupement alcoyle inférieur de 1 à 4 atomes de carbone, de préférence méthyle ;

R'<sub>9</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur de 1 à 4 atomes de carbone de préférence méthyle, ou un groupement -CN;

R'8 représente un atome d'hydrogène ou d'halogène tel que de préférence un atome de chlore, un groupement alcoyle inférieur de 1 à 4 atomes de carbone de préférence un groupement méthyle;

 $R'_{7}$  représente un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur de préférence méthyle ou un groupement cyano ;

 $R'_1$  signifie un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur ou hydroxy-alcoyle inférieur , comportant de l à 4 atomes de carbone et de préférence  $\beta$ -hydroxyéthyle ;

R'2 signifie un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur, hydroxyalcoyle inférieur, comportant 1 à 4 atomes de carbone et de préférence /3-hydroxyéthyle, phényle;

R'3 et ou R'6 représente un atome d'hydrogène, un groupement alcoyle inférieur de 1 à 4 atomes de carbone et de préférence méthyle, ou un groupement alcoxy inférieur de 1 à 4 atomes de carbone et de préférence méthoxy,

R'4 et & représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène tel que de préférence du chlore, un groupement alcoyle inférieur ayant 1 à 4 atomes de carbone et de préférence méthyle, un groupement nitro, amino ou acétylamino, R'<sub>5</sub> et R'<sub>6</sub> peuvent également former un cycle insaturé à 6 chaînons portant un substituant chélaté et de préférence hydroxyle, avec un des atomes d'azote de la liaison azotque (auquel cas R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> représentent uniquement hydrogène, Z pouvant être un anion dérivé d'un acide minéral ou organique tel que halogénure (iodure, chlorure, bromure), fluoroborate, perchlorate, sulfate, acétate et en particulier méthosulfate, ou la forme mésomère de celui-ci.

 Composition selon la revendication l, caractérisée par le fait que l'azolque quaternaire est présent dans des quantités comprises entre 0,01 et 1,5% en poids.

10

20

30

- 3. Composition selon les revendications 1 ou 2, caractérisée par le fait qu'elle renferme un alcool de ban poids moléculaire, tel que l'éthanol ou l'isopropanol.
- 4. Composition selon les revendications 1 ou 2, caractérisée par le fait qu'elle renferme d'autres colorants directs tels que des colorants azofques, des colorants anthraquinoniques, des colorants nitrés de la série benzénique, des indoanilines, des indophénols ou des indamines.
  - 5. Composition selon les revendications l ou 2 constituant une lotion capillaire de mise en plis, caractérisée par le fait qu'elle renferme en solution hydroalcoolique au moins une résine cosmétique.
  - 6. Composition selon la revendication 5, caractérisée par le fait qu'elle renferme de 20 à 70% en poids d'un alcool de has poids moléculaire.
  - 7. Composition selon la revendication 6, caractérisée par le fait que l'alcool de bas poids moléculaire est l'éthanol ou l'isopropanol.
- 25 8. Composition selon l'une quelconque des revendications 5 à 7, caractérisée par le fait qu'elle renferme de 1 à 3% en poids de résine cosmétique.
  - 9. Composition selon l'une quelconque des revendications 5 à 8, caractérisée par le fait que la résine cosmétique est la polyvinylpyrrolidone, un copolymère scide crotonique-acétate de vinyle, vinylpyrrolidone-acétate de vinyle ou anhydride maléique-éther butylvinylique.
  - 10. Composition pour laque capillaire caractérisée par le fait qu'elle renferme en solution alcoolique au moins une résine cosmétique et au moins un azofque quaternaire tel que défini dans les revendications 1 ou 2.
  - 11. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait qu'elle renferme de 0,0005 à 5 % en poids d'azotque quaternaire.
- 12. Composition selon la revendication ll, caractérisée par le fait que l'azotque quaternaire est présent dans des quantités comprises entre 0,01 et 1,5% en poids.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 12, 40 caractérisée par le fait que l'alcool qu'elle renferme est un alcool de bas

poids moléculaire.

14. Composition selon la revendication 10, caractérisée par le fait que l'alcool est l'éthanol ou l'isopropanol.

Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 14, caractérisée par le fait qu'elle renferme de 1 à 3% en poids de résine cosmétique.

16. Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 15, caractérisée par le fait que la résine cosmétique est la polyvinylpyrrolidone, un copolymère acide crotonique-acétate de vinyle, vinylpyrrolidone-acétate de vinyle ou anhydride maléique-éther butylvinylique.

17. Composés de formule générale :

$$A^{+} - N = N - B^{+}$$

caractérisés par le fait qu'ils répondent à la formule :

$$R'g$$

$$R'g$$

$$R'_{7}$$

$$N = N$$

$$R'_{5}$$

$$R'_{6}$$

dans laquelle: R'10, R'8, R'3, R'4, R'5, R'6, R'1, R'2, Ret Z ont les significations indiquées plus haut dans la définition de la formule générale (II) et où R'9 ou R'7 représentent un groupement cyano, quelques soient les significations des substituants mentionnés ci-dessus.

25 18. Composés de formule générale :

$$A^{1} - N = N - B^{1}$$

caractérisés par le fait qu'ils répondent à la formule :

dans laquelle R'<sub>9</sub> et R'<sub>7</sub> sont différents de -CN et R'<sub>5</sub> et R'<sub>6</sub> forment un cycle insaturé à six chaînons portant un substituant hydroxy , chélaté avec un atome d'azote de la liais n azotqu auquel cas, R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub> et R'<sub>4</sub> signifient hydrogène, R'<sub>10</sub>, R'<sub>8</sub>, R et Z<sup>-</sup> ayant les mêmes significations qu'indiquées dans la revendication 1.

15

20

30

RNSDOCID- FR 2080860

19. C mposition tinctoriale telle que définie dans l'une quelc nque des revendicati ns l à 15, caractérisée par le fait qu'elle contient en plus, au moins l'un quelconque des adjuvants habituellement utilisés en cosmétique, tels que des tensioactifs anioniques, cationiques, non i niques, amphotères ou zwitterioniques, des oxydants, des synergistes ou stabilisateurs, de mousse, des séquestrants, des surgraissants, des épaississants, des conservateurs, des agents dispersants, des agents gonflants, des agents de pénétration, des émollients ou des parfums.